REGULATOR FOR WATER SURFACE HEIGHT OF WATER DRAINAGE PORT OF RICE CROPPING PADDY FIELD

Patent number:

JP2003265054

Publication date:

2003-09-24

Inventor:

SHIMIZU HIROSHI

Applicant:

SHIMIZU HIROSHI

Classification:

- international:

A01G25/00

- european:

Application number:

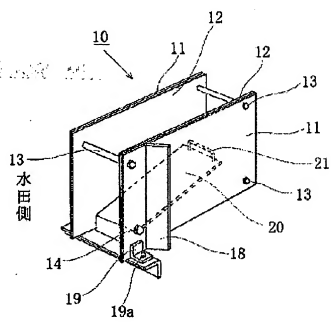
JP20020069044 20020313

Priority number(s):

JP20020069044 20020313

Abstract of JP2003265054

<P>PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a regulator for the water surface height of a water drainage port simply installed in the water drainage port of a rice cropping paddy field and readily and optionally regulating the water surface height with a simple structure.
<P>SOLUTION: The regulator for the water surface height of the water drainage port is installed in the water drainage port of the rice cropping paddy field. In the regulator, one end of a bottom plate is pivoted on the bottom on the side of the paddy field between a left and a right side plates and the other end is rotatably arranged. <P>COPYRIGHT: (C)2003,JPO



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

BEST AVAILABLE COPY

THIS PAGE BLANK (USPTO)



(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-69044 (P2002-69044A)

(43)公開日 平成14年3月8日(2002.3.8)

(51) Int.Cl. ⁷	1)Int.Cl. ⁷ 織別記号		FI				7 -	テーマコード(参考)	
C 0 7 C 211/61		C 0 7 C 211/61					3 K 0 0 7		
13/62				1	13/62			4H006	
C09K 11/06	6 1 0	•	C 0 9	ж і	11/06		6 1 0		
	6 2 0						620		
	6 4 5	:					645		
		審査請求	未請求	請求項	質の数7	OL	(全 16 頁)	最終頁に続く	
(21)出願番号	特願2000-255141(P2000-	-255141)	(71)	出願人	000183	3646	0.		
					出光則	産株式	会社		
(22)出願日	平成12年8月25日(2000.8.	25)			東京都	5千代田	区丸の内3丁	目1番1号	
			(72) 3	発明者	細川	地潮			
			١,		千葉県	袖ケ浦	市上泉1280番5	色	
			(72) §	発明者	岩隅	俊裕			
					千葉県	神ケ浦	市上泉1280番5	也	
			(74)1	大理人	100078	3732			
•					弁理士	: 大谷	保		
			F9-	-ム(参	涛) 3l	(007 AB	02 AB03 AB04	AB06 AB11	
							01 CBO1 DA01		
					41		01 AAO3 BU48		
	•								

(54) 【発明の名称】 有機エレクトロルミネッセンス素子

(57)【要約】

【課題】 耐熱性が高く、高発光効率の有機エレクトロルミネッセンス素子及びそれを実現する新規炭化水素化合物を提供する。

【解決手段】 下記一般式(1)で表される新規炭化水素化合物、並びに少なくとも発光層を有する有機化合物膜の少なくとも一層が該新規炭化水素化合物を含有する有機エレクトロルミネッセンス素子である。

$$X_n = A r_1 \qquad \cdots \qquad (1)$$

(式中、Ar」は、置換もしくは未置換の炭素原子数6~40の芳香族環基、置換もしくは未置換の炭素原子数6~40のアリールアミノ基、置換もしくは未置換の炭素原子数6~60のジアミノアリール基、置換もしくは未置換の炭素原子数6~60のトリアミノアリール基、置換もしくは未置換の炭素原子数3~40の複素環基又は置換もしくは未置換のエテニレン、Xはフルオランテン構造を有する一価の基、nは2~4の整数である。)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式(1)で表される新規炭化水素化合物。

$X_n = A r_1 + \cdots + (1)$

(式中、 Ar_1 は、置換もしくは未置換の炭素原子数6~40の芳香族環基、置換もしくは未置換の炭素原子数6~40のアリールアミノ基、置換もしくは未置換の炭素原子数6~60のトリアミノアリール基、置換もしくは未置換の炭素原子数3~40の複素環基又は置換もしくは未置換の炭素原子数3~40の複素環基又は置換もしくは未置換のエテニレン、Xはフルオランテン構造を有する一価の基、nは2~4の整数である。)【請求項2】 前記Xが下記一般式〔1〕~〔3〕に示す構造を有する化合物の一価の基であることを特徴とする請求項1に記載の新規炭化水素化合物。

【化1】

$$X^{1}$$
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{5}
 X^{8}
 X^{7}
 X^{6}

〔一般式〔1〕~〔3〕式中、X¹ ~X¹⁶は、それぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、置換もしくは未置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数1~30のアルキル基、置換もしくは未置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数1~30のアルコキシ基、置換もしくは未置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数1~30のアルキルチオ基、置換もしくは未置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数2~30のアルケニルオキシ基、置換もしくは未置換の直

鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数2~30のアルケニ ルチオ基、置換もしくは未置換の炭素原子数7~30の アラルキル基、置換もしくは未置換の炭素原子数7~3 0のアラルキルオキシ基、置換もしくは未置換の炭素原 子数7~30のアラルキルチオ基、置換もしくは未置換 の炭素原子数6~20のアリール基、置換もしくは未置 換の炭素原子数6~20のアリールオキシ基、置換もし くは未置換の炭素原子数6~20のアリールチオ基、置 換もしくは未置換の炭素原子数2~30のアミノ基。シ アノ基、水酸基、-COOR1基(基中、R1は水素原 子、置換もしくは未置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭 素原子数1~30のアルキル基、置換もしくは未置換の 直鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数2~30のアルケ ニル基、置換もしくは未置換の炭素原子数7~30のア ラルキル基、又は置換もしくは未置換の炭素原子数6~ 30のアリール基を表す)、-COR² 基(基中、R² は水素原子、置換もしくは未置換の直鎖、分岐もしくは 環状の炭素原子数1~30のアルキル基、置換もしくは 未置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数2~30 のアルケニル基、置換もしくは未置換の炭素原子数7~ 30のアラルキル基、置換もしくは未置換の炭素原子数 6~30のアリール基、又はアミノ基を表す)、-OC OR[®] 基(基中、R[®] は、置換もしくは未置換の直鎖、 分岐もしくは環状の炭素原子数1~30のアルキル基、 置換もしくは未置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭素原 子数2~30のアルケニル基、置換もしくは未置換の炭 素原子数7~30のアラルキル基、置換もしくは未置換 の炭素原子数6~30のアリール基を表す)を表し、さ らにX1 ~ X16のうち、隣接する基及び各基の置換基 は、互いに結合して、置換もしくは未置換の炭素環を形 成していてもよい。〕

【請求項3】 一対の電極間に、少なくとも発光層を有する単層又は複数層からなる有機化合物膜を有する有機エレクトロルミネッセンス素子であって、該有機化合物膜の少なくとも一層が請求項1又は2に記載の新規炭化水素化合物を含有することを特徴とする有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項4】 一対の電極間に、少なくとも発光層を有する単層又は複数層からなる有機化合物膜を有する有機エレクトロルミネッセンス素子であって、該発光層が請求項1又は2に記載の新規炭化水素化合物を含有することを特徴とする有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項5】 一対の電極間に、少なくとも発光層を有する単層又は複数層からなる有機化合物膜を有する有機エレクトロルミネッセンス素子であって、電子注入層又は正孔注入層が請求項1又は2に記載の新規炭化水素化合物を含有することを特徴とする有機エレクトロルミネッセンス素子。

【請求項6】 前記発光層と電極との間に無機化合物層を設けたことを特徴とする請求項4に記載の有機エレク

トロルミネッセンス素子。

【請求項7】 前記発光層に、発光中心として縮合多環 芳香族誘導体を含有することを特徴とする請求項3~6 のいずれかに記載の有機エレクトロルミネッセンス素 子。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は新規炭化水素化合物 及び有機エレクトロルミネッセンス素子に関し、特に、 耐熱性が高く、高発光効率の有機エレクトロルミネッセ ンス素子及びそれを実現する新規炭化水素化合物に関す るものである。

[0002]

【従来の技術】有機物質を使用した有機エレクトロルミ ネッセンス(EL)素子は、壁掛テレビの平面発光体や ディスプレイのバックライト等の光源として使用され、 盛んに開発が行われている。特に、最近では、高耐熱性 と高効率を両立させる有機エレクトロルミネッセンス素 子及びそれを実現する化合物が開発されている。例え ば、特開平8-12600号公報にはフェニルアントラ セン化合物及びこれを利用した素子が開示され、ガラス 転移温度を140℃以上とすることにより耐熱性を改良 しているが、輝度/電波密度/10で算出される発光効 率が2cd/A程度と低く、改良が求められていた。ま た、特開平10-72579号公報には、アミノアント ラセン化合物及びそれを用いた素子が開示され、発光効 率が改善されているが、耐熱性が十分ではなかった。さ らに、特開平10-189247号公報には、フルオラ ンテン系化合物を用いた素子が開示されているが、フル オランテン系化合物の単量体からなる化合物であるた め、耐熱性の改良が不十分であった。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、前記の課題を解決するためになされたもので、耐熱性が高く、高発光効率の有機エレクトロルミネッセンス素子及びそれを実現する新規炭化水素化合物を提供することを目的とするものである。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、前記の好ましい性質を有する有機エレクトロルミネッセンス素子 (以下、有機EL素子)を開発すべく鋭意研究を重ねた結果、フルオランテン構造にアリール構造が結合した新規炭化水素化合物を有機化合物膜に添加すると有機エレクトロルミネッセンス素子の耐熱性が向上し、さらに正孔輸送性及び電子輸送性が向上して高発光効率となることを見出し本発明を完成するに至った。

【0005】すなわち、本発明は、下記一般式(1)で 表される新規炭化水素化合物、

 $X_n = A r_1 \cdot \cdot \cdot (1)$

(式中、Ar, は、置換もしくは未置換の炭素原子数6

~40の芳香族環基、置換もしくは未置換の炭素原子数6~40のアリールアミノ基、置換もしくは未置換の炭素原子数6~60のシアミノアリール基、置換もしくは未置換の炭素原子数6~60のトリアミノアリール基、置換もしくは未置換の炭素原子数3~40の複素環基又は置換もしくは未置換のエテニレン、Xはフルオランテン構造を有する一価の基、nは2~4の整数である。)を提供するものである。また、本発明は、一対の電極間に、少なくとも発光層を有する単層又は複数層からなる有機化合物膜を有する有機エレクトロルミネッセンス素子(有機EL素子)であって、該有機化合物膜の少なくとも一層が前記新規炭化水素化合物を含有することを特徴とする有機エレクトロルミネッセンス素子をも提供するものである。

[0006]

【発明の実施の形態】本発明の新規炭化水素化合物は、上記一般式(1)で表される。式中、Ariは、置換もしくは未置換の炭素原子数6~40のアリールアミノ基、置換もしくは未置換の炭素原子数6~60のジアミノアリール基、置換もしくは未置換の炭素原子数6~60のトリアミノアリール基、置換もしくは未置換の炭素原子数3~40の複素環基又は置換もしくは未置換の炭素原子数3~40の複素環基又は置換もしくは未置換のエテニレンである。Xはフルオランテン構造を有する一個の基、nは2~4の整数である。

【0007】該Xは、下記一般式〔1〕~〔3〕に示す 構造を有する化合物の一価の基であることが好ましい。 【化2】

$$X^{1}$$
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{5}
 X^{8}
 X^{1}
 X^{1}
 X^{2}
 X^{3}
 X^{4}
 X^{5}

【0008】一般式〔1〕~〔3〕式中、X1~X 16は、それぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、置換 もしくは未置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数 1~30のアルキル基、置換もしくは未置換の直鎖、分 岐もしくは環状の炭素原子数1~30のアルコキシ基、 置換もしくは未置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭素原 子数1~30のアルキルチオ基、置換もしくは未置換の 直鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数2~30のアルケ ニル基、置換もしくは未置換の直鎖、分岐もしくは環状 の炭素原子数2~30のアルケニルオキシ基、置換もし くは未置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数2~ 30のアルケニルチオ基、置換もしくは未置換の炭素原 子数7~30のアラルキル基、置換もしくは未置換の炭 素原子数7~30のアラルキルオキシ基、置換もしくは 未置換の炭素原子数7~30のアラルキルチオ基、置換 もしくは未置換の炭素原子数6~20のアリール基、置 換もしくは未置換の炭素原子数6~20のアリールオキ シ基、置換もしくは未置換の炭素原子数6~20のアリ ールチオ基、置換もしくは未置換の炭素原子数2~30 のアミノ基、シアノ基、水酸基、-COOR1基(基 中、R1 は水素原子、置換もしくは未置換の直鎖、分岐 もしくは環状の炭素原子数1~30のアルキル基、置換 もしくは未置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数 2~30のアルケニル基、置換もしくは未置換の炭素原 子数7~30のアラルキル基、又は置換もしくは未置換 の炭素原子数6~30のアリール基を表す)、-COR

基 基 (基中、R² は水素原子、置換もしくは未置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数1~30のアルキル基、置換もしくは未置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数2~30のアルケニル基、置換もしくは未置換の炭素原子数7~30のアラルキル基、置換もしくは未置換の炭素原子数6~30のアリール基、又はアミノ基を表す)、一〇С〇R³ 基 (基中、R³ は、置換もしくは未置換の直鎖、分岐もしくは環状の炭素原子数1~30のアルキル基、置換もしくは未置換の直鎖、分岐もしくは未置換の炭素原子数2~30のアラルキル基、置換もしくは未置換の炭素原子数6~30のアリール基を表す)を表し、さらにX¹ ~X¹⁶のうち、隣接する基及び各基の置換基は、互いに結合して、置換もしくは未置換の炭素環を形成していてもよい。

【0009】本発明の有機EL素子は、一対の電極間に、少なくとも発光層を有する単層又は複数層からなる有機化合物膜を有する有機エレクトロルミネッセンス素子であって、該有機化合物膜の少なくとも一層が前記新規炭化水素化合物を含有する。前記発光層が、前記新規炭化水素化合物を含有することが好ましい。また、電子注入層又は正孔注入層が前記新規炭化水素化合物を含有することが好ましい。前記発光層と電極との間に無機化合物層を設けても良い。前記発光層に、発光中心として縮合多環芳香族誘導体を含有するとさらに好ましい。前記新規炭化水素化合物を、有機化合物膜の少なくとも一層に含有させると耐熱性及び発光効率が向上するのは、フルオランテン構造の蛍光性が高く、さらに上記一般式(1)の化合物において、n=2~4とすることで、該化合物のガラス転移温度が高くなるからである。

【 0 0 1 0 】以下に、本発明の新規炭化水素化合物の代表例(A 1)~(A 2 4)を例示するが、本発明はこれらの代表例に限定されるものではない。

【0011】 【化3】

$$(A6)$$

$$(A7)$$

$$(A8)$$

$$(A9)$$

$$(A10)$$

【0013】 【化5】

【化6】

[0014]

[0015] [化7]

(A22)

(A23)

(A24)

【0016】本発明の有機EL素子は、陽極と陰極間に 単層もしくは多層の有機化合物膜を形成した素子であ る。単層型の場合、陽極と陰極との間に発光層を設けて いる。発光層は、発光材料を含有し、それに加えて陽極 から注入した正孔、もしくは陰極から注入した電子を発 光材料まで輸送させるために、正孔注入材料もしくは電 子注入材料を含有しても良い。しかしながら、発光材料 は、極めて高い蛍光量子効率、高い正孔輸送能力および 電子輸送能力を併せ持ち、均一な薄膜を形成することが 好ましい。多層型の有機EL素子は、(陽極/正孔注入 層/発光層/陰極)、(陽極/発光層/電子注入層/陰 極)、(陽極/正孔注入層/発光層/電子注入層/陰 極)の多層構成で積層したものがある。

【0017】発光層には、必要に応じて、本発明の新規 炭化水素化合物に加えてさらなる公知の発光材料、ドー ビング材料、正孔注入材料や電子注入材料を使用するこ ともできる。この新規炭化水素化合物の好ましい使用法 としては、発光層、電子注入層、正孔輸送層又は正孔注 入層のいずれかの層に、濃度0.5~50重量%で添加 する。さらに好ましくは、濃度1~20重量%である。 有機Eし素子は、多層構造にすることにより、クエンチ ングによる輝度や寿命の低下を防ぐことができる。必要 があれば、発光材料、他のドーピング材料、正孔注入材料や電子注入材料を組み合わせて使用することができる。また、他のドーピング材料により、発光輝度や発光効率の向上、赤色や白色の発光を得ることもできる。また、正孔注入層、発光層、電子注入層は、それぞれ二層以上の層構成により形成されても良い。その際には、正孔注入層の場合、電極から正孔を受け取り発光層まで正孔を輸送する層を正孔輸送層と呼ぶ。同様に、電子注入層の場合、電極から電子を注入する層を電子注入層、電子注入層の場合、電極から電子を注入する層を電子注入層、電子注入層の場合、電極から電子を対り発光層まで電子を輸送する層を電子を受け取り発光層まで電子を輸送する層を電子を受け取り発光層まで電子を輸送する層を電子を受け取り発光層まで電子を輸送する層を電子を受け取り発光層まで電子を輸送する層を電子を受け取り発光層まで電子を輸送する層を電子を受け取り発光層まで電子を輸送する層を電子を受け取り発光層まで電子を輸送する層を電子を受け取り発光層まで電子を輸送する層を電子により選択されて使用される。

【0018】前記新規炭化水素化合物と共に有機化合物 膜に使用できる発光材料またはホスト材料としては、縮合多環芳香族があり、例えばアントラセン、ナフタレン、フェナントレン、ピレン、テトラセン、ペリレン、ペリセン、カフレン及びそれらの誘導体がある。さらに、フタロペリレン、ナフタロペリレン、ペリノン、フタロペリノン、ナフタロペリノン、ジフェニルブタジエン、テトラ

フェニルブタジエン、クマリン、オキサジアゾール、アルダジン、ビスベンゾキサゾリン、ビススチリル、ピラジン、シクロペンタジエン、キノリン金属錯体、アミノキノリン金属錯体、ベンゾキノリン金属錯体、イミン、ジフェニルエチレン、ビニルアントラセン、ジアミノカルバゾール、ピラン、チオピラン、ポリメチン、メロシアニン、イミダゾールキレート化オキシノイド化合物、キナクリドン、ルブレン、スチルベン系誘導体及び蛍光色素等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0019】正孔注入材料としては、正孔を輸送する能 力を持ち、陽極からの正孔注入効果、発光層または発光 材料に対して優れた正孔注入効果を有し、発光層で生成 した励起子の電子注入層または電子注入材料への移動を 防止し、かつ薄膜形成能力の優れた化合物が好ましい。 具体的には、フタロシアニン誘導体、ナフタロシアニン 誘導体、ボルフィリン誘導体、オキサゾール、オキサジ アゾール、トリアゾール、イミダゾール、イミダゾロ ン、イミダゾールチオン、ピラゾリン、ピラゾロン、テ トラヒドロイミダゾール、オキサゾール、オキサジアゾ ール、ヒドラゾン、アシルヒドラゾン、ポリアリールア ルカン、スチルベン、ブタジエン、ベンジジン型トリフ ェニルアミン、スチリルアミン型トリフェニルアミン、 ジアミン型トリフェニルアミン等と、それらの誘導体、 およびポリビニルカルバゾール、ポリシラン、導電性高 分子等の高分子材料が挙げられるが、これらに限定され るものではない。

【0020】本発明の有機EL素子において使用できる 正孔注入材料の中で、さらに効果的な正孔注入材料は、 芳香族三級アミン誘導体もしくはフタロシアニン誘導体 である。芳香族三級アミン誘導体の具体例は、トリフェ ニルアミン、トリトリルアミン、トリルジフェニルアミ ン、N、N'ージフェニル-N、N'-(3-メチルフ ェニル) -1, 1'-ビフェニル-4, 4'-ジアミ ン、N, N, N', N'-(4-メチルフェニル)-1, 1'-7: LN-4, 4'-ジアミン、N, N, ェニルー4, 4' ージアミン、N, N' ージフェニルー $N, N' = \vec{v} + \vec{v} +$ 9, 10-ジアミン、N, N-ビス (4-ジ-4-トリ ルアミノフェニル) -4-フェニルーシクロヘキサン 等、もしくはこれらの芳香族三級アミン骨格を有したオ リゴマーもしくはポリマーであるが、これらに限定され るものではない。フタロシアニン(Pc)誘導体の具体 例は、H₂ Pc、CuPc、CoPc、NiPc、Zn Pc、PdPc、FePc、MnPc、ClAlPc、 ClGaPc, CllnPc, ClSnPc, Cl, S iPc、(HO) AlPc、(HO) GaPc、VOP

c、TiOPc、MoOPc、GaPc-O-GaPc 等のフタロシアニン誘導体およびナフタロシアニン誘導 体であるが、これらに限定されるものではない。

【0021】電子注入材料としては、電子を輸送する能力を持ち、陰極からの電子注入効果、発光層または発光材料に対して優れた電子注入効果を有し、発光層で生成した励起子の正孔注入層への移動を防止し、かつ薄膜形成能力の優れた化合物が好ましい。具体的には、フルオレノン、アントラキノジメタン、ジフェノキノン、チオピランジオキシド、オキサゾール、オキサジアゾール、トリアゾール、イミダゾール、ペリレンテトラカルボン酸、フレオレニリデンメタン、アントラキノジメタン、アントロン等とそれらの誘導体が挙げられるが、これらに限定されるものではない。また、正孔注入材料に電子受容物質を、電子注入材料に電子供与性物質を添加することにより電荷注入性を向上させることもできる。

【0022】本発明の有機EL素子において、さらに効 果的な電子注入材料は、金属錯体化合物もしくは含窒素 五員環誘導体である。金属錯体化合物の具体例は、8-ヒドロキシキノリナートリチウム、ビス(8-ヒドロキ シキノリナート) 亜鉛、ビス(8-ヒドロキシキノリナ ート) 銅、ビス(8-ヒドロキシキノリナート) マンガ ン、トリス(8-ヒドロキシキノリナート)アルミニウ ム、トリス(2-メチルー8-ヒドロキシキノリナー ト)アルミニウム、トリス(8-ヒドロキシキノリナー ト) ガリウム、ビス(10-ヒドロキシベンゾ[h]キ ノリナート) ベリリウム、ビス(10-ヒドロキシベン ゾ[h]キノリナート) 亜鉛、ビス(2-メチル-8-キノリナート) クロロガリウム、ビス(2-メチル-8 ーキノリナート) (o-クレゾラート) ガリウム、ビス (2-メチル-8-キノリナート) (1-ナフトラー ト)アルミニウム、ビス(2-メチル-8-キノリナー ト) (2-ナフトラート) ガリウム等が挙げられるが、 これらに限定されるものではない。

【0023】また、含窒素五員誘導体は、オキサゾー ル、チアゾール、オキサジアゾール、チアジアゾールも しくはトリアゾール誘導体が好ましい。具体的には、 2, 5-ビス(1-フェニル)-1, 3, 4-オキサゾ ール、ジメチルPOPOP、2、5-ビス(1-フェニ ル)-1,3,4ーチアゾール、2,5ービス(1-2 ェニル) -1, 3, 4-オキサジアゾール、2-(4) ーtertーブチルフェニル) -5-(4" -ビフェニ ル) 1, 3, 4ーオキサジアゾール、2, 5ービス(1) ーナフチル)-1,3,4-オキサジアゾール、1,4 ービス [2 - (5 - フェニルオキサジアゾリル)] ベン ゼン、1,4ービス[2-(5-フェニルオキサジアゾ リル) -4-tertーブチルベンゼン]、2-(4) ーtert-ブチルフェニル) -5-(4" -ビフェニ ル) -1, 3, 4ーチアジアゾール、2, 5ービス(1) - ナフチル) - 1.3,4 - チアジアゾール、<math>1.4 -

ビス $\begin{bmatrix} 2-(5-7) & 5-7 &$

【0024】有機EL素子の陽極に使用される導電性材 料としては、4eVより大きな仕事関数を持つものが適 しており、炭素、アルミニウム、バナジウム、鉄、コバ ルト、ニッケル、タングステン、銀、金、白金、バラジ ウム等およびそれらの合金、ITO基板、NESA基板 に使用される酸化スズ、酸化インジウム等の酸化金属、 さらにはポリチオフェンやポリビロール等の有機導電性 樹脂が用いられる。陰極に使用される導電性物質として は、4eVより小さな仕事関数を持つものが適してお り、マグネシウム、カルシウム、錫、鉛、チタニウム、 イットリウム、リチウム、ルテニウム、マンガン、アル ミニウム等およびそれらの合金が用いられるが、これら に限定されるものではない。合金としては、マグネシウ ム/銀、マグネシウム/インジウム、リチウム/アルミ ニウム等が代表例として挙げられるが、これらに限定さ れるものではない。合金の比率は、蒸着源の温度、雰囲 気、真空度等により制御され、適切な比率に選択され る。陽極および陰極は、必要があれば二層以上の層構成 により形成されていても良い。

【0025】有機EL素子では、効率良く発光させるた めに、少なくとも一方の面は素子の発光波長領域におい て充分透明にすることが望ましい。また、基板も透明で あることが望ましい。透明電極は、上記の導電性材料を 使用して、蒸着やスパッタリング等の方法で所定の透光 性が確保されるように設定する。発光面の電極は、光透 過率を10%以上にすることが望ましい。基板は、機械 的、熱的強度を有し、透明性を有するものであれば限定 されるものではないが、ガラス基板および透明性樹脂フ ィルムが挙げられる。透明性樹脂フィルムとしては、ポ リエチレン、エチレン-酢酸ビニル共重合体、エチレン ビニルアルコール共重合体、ポリプロピレン、ポリス チレン、ポリメチルメタアクリレート、ポリ塩化ビニ ル、ポリビニルアルコール、ポリビニルブチラール、ナ イロン、ポリエーテルエーテルケトン、ボリサルホン、 ボリエーテルサルフォン、テトラフルオロエチレンーパ ーフルオロアルキルビニルエーテル共重合体、ポリビニ

ルフルオライド、テトラフルオロエチレンーエチレン共 重合体、テトラフルオロエチレンーへキサフルオロプロ ピレン共重合体、ボリクロロトリフルオロエチレン、ポ リビニリデンフルオライド、ボリエステル、ポリカーボ ネート、ポリウレタン、ポリイミド、ポリエーテルイミ ド、ポリイミド、ポリプロピレン等が挙げられる。

【0026】本発明の有機Eし素子は、温度、湿度、雰囲気等に対する安定性の向上のために、素子の表面に保護層を設けたり、シリコンオイル、樹脂等により素子全体を保護することも可能である。有機Eし素子の各層の形成は、真空蒸着、スパッタリング、プラズマ、イオンプレーティング等の乾式成膜法やスピンコーティング、ディッピング、フローコーティング等の湿式成膜法のいずれの方法を適用することができる。膜厚は特に限定されるものではないが、適切な膜厚に設定する必要がある。膜厚が厚すぎると、一定の光出力を得るために大きな印加電圧が必要になり効率が悪くなる。膜厚が薄すざるとピンホール等が発生して、電界を印加しても充分な発光輝度が得られない。通常の膜厚は5 n m から1 0 μ m の範囲が適しているが、10 n m から0.2 μ m の範囲が適しているが、10 n m から0.2 μ m の範囲がさらに好ましい。

【0027】湿式成膜法の場合、各層を形成する材料を、エタノール、クロロホルム、テトラヒドロフラン、ジオキサン等の適切な溶媒に溶解または分散させて薄膜を形成するが、その溶媒はいずれであっても良い。また、いずれの有機薄膜層においても、成膜性向上、膜のピンホール防止等のため適切な樹脂や添加剤を使用しても良い。使用の可能な樹脂としては、ポリスチレン、ポリカーボネート、ポリアリレート、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリアリレート、ポリエステル、ポリアミド、ポリウレタン、ポリスルフォン、ポリメチルメタクリレート、ポリメチルアクリレート、ポリメチルアクリレート、セルロース等の絶縁性樹脂およびそれらの共重合体、ポリーNービニルカルバゾール、ポリシラン等の光導電性樹脂、ポリチオフェン、ポリピロール等の導電性樹脂を挙げられる。また、添加剤としては、酸化防止剤、紫外線吸収剤、可塑剤等を挙げられる。

【0028】本発明の有機EL素子は、例えば壁掛けテレビのフラットパネルディスプレイ等の平面発光体、複写機、プリンター、液晶ディスプレイのバックライト又は計器類等の光源、表示板、標識灯等に利用できる。

[0029]

【実施例】以下、本発明を合成例及び実施例に基づいて さらに詳細に説明する。

合成例1(化合物(A1))

以下に示す反応経路によって化合物(A1)を製造した。

【化8】

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\$$

【0030】(1)7,10-ジフェニルフルオランテン-3-ボロン酸の合成

アルゴン雰囲気下、3-ブロモ-7,10-ジフェニルフルオランテン(25g,58mmol) を無水エーテル(150ml) に溶かし、ドライアイス/メタノール浴で-35℃に冷却した。これにn-ブチルリチウム/ヘキサン溶液(1.50m ol/1,43ml,65mmol) を滴下し、-20℃で1時間搅拌した。反応混合物を-70℃に冷却し、トリイソプロポキシシラン(37ml,0.16mol,2.8eq)の無水エーテル溶液(30ml)を加えて、-65℃で1時間、室温で2時間撹拌し、一晩放置した。反応混合物に10%塩酸水溶液(150ml)を加えて室温で1時間撹拌後、有機層を分取し、飽和食塩水(50ml)で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥、溶媒留去して得られた固体をヘキサンで洗浄して白色固体(19g,48m mol,収率83%)を得た。

【0031】(2)1,4'-ビス(3-(7,10-ジフェニル)フルオランテニル)ベンゼン(A1)の合成

【0032】合成例2(化合物(A2)) 以下に示す反応経路によって化合物(A2)を製造した。

【化9】

【0033】(1) N, N'-ビス(7, 10-ジフェニルー3-フルオラントイル) ヒドラジンの合成フラスコ中で、ヒドラジンサルフェート(2.2g,17mmol)を蒸留水(40ml)に加え、さらに水酸化ナトリウム(1.5g,38mmol)を溶かした水溶液を氷浴で冷やしながら撹拌する。次に水酸化ナトリウム(1.6g,40mmol)を蒸留水(30ml)に溶かし、7,10-ジフェニルー3-フルオラントイルクロライド(15g,36mmol)を加えた溶液を前記フラスコ中に1時間かけて滴下した。さらに、10℃で2時間搅拌した後、ろ過して白色の残さを得た。この残さを50%含水アセトンで洗浄し、再びろ過、乾燥して白色固体(8.7g,11mmol,収率65%)を得た。

【0034】(2)2、5ービス(3-(7、10-ジフェニル)フルオランテニル)-1、3、4-チアジアゾール(A2)の合成

アルゴン雰囲気下、フオスフォラペンタスルフィド(3.2 g,14mmol)、N、N・ービス(7,10ージフェニルー3ーフルオラントイル)ヒドラジン(8.7g,11mmol)を無水クロロホルム(50ml)に加え40時間還流した。その後、10%水酸化カリウム水溶液(50ml)で2回洗浄後、蒸留水でさらに2回洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥、溶媒を留去し、カラムクロマトグラフィーで精製して黄色結晶(4.0g,5.0mmol,収率45%)を得た。得られた結晶は、400MHzNMRスペクトル、プロトンNMRスペクトル及びFD-MSの測定により化合物(A2)であることが確認された。

【0035】合成例3(化合物(A3)) 以下に示す反応経路によって化合物(A3)を製造した。

【化10】

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\$$

【0036】(1)4,7-ビス(3-(7,10-ジ フェニル)フルオランテニル)-2,1,3-ベンゾチ アゾール(A3)の合成

アルゴン雰囲気下、7,10-ジフェニルフルオランテン-3-ボロン酸(18g,45mmo1,2.8eq)、4,7-ジブロモ-2,1,3-ベンゾチアゾール(4.7g,16mmol)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)バラジウム(0)(0.37g,0.32mmol,2%Pd)をトルエン(200ml)に懸濁し、炭酸ナトリウム水溶液(10g,94mmol,5.8eq/48ml)を加えて10時間還流し、一晩放置した。反応混合物をろ別し、

水、メタノール、アセトンで洗浄し、カラムクロマトグラフィーで精製して、やまぶき色固体 $(9.7g,12\text{mol},\mathbb{R})$ を得た。得られた固体は、400MHzNMRスペクトル、プロトンNMRスペクトル及びFD-MSの測定により化合物(A3)であることが確認された。

【0037】合成例4(化合物(A6)) 以下に示す反応経路によって化合物(A6)を製造した。

【化11】

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & \\ \hline BuLi \\ B(OiPr)_3 \\ HCI \\ \end{array} \begin{array}{c} Br \\ Bt \\ \hline Pd(PPh_3)_4 \\ Na_2CO_3 \\ \end{array} \end{array}$$

$$(A6)$$

【0038】(1) フルオランテン-3-ボロン酸の合成

アルゴン雰囲気下、3-ブロモフルオランテン(15s.53m mol)を無水エーテル(120ml) に溶かし、ドライアイス/メタノール浴で-35℃に冷却した。これにn-ブチルリチウム/ヘキサン溶液(1.50mol/1,38ml,58mmol) を滴下し、-20℃で1時間攪拌した。反応混合物を-70℃に冷却し、トリイソプロポキシシラン(28ml,0.12mol,2.3eq)の無水エーテル溶液(25ml)を加えて、-65℃で1時間、室温で2時間攪拌し、一晩放置した。反応混合物に10%塩酸水溶液(120ml)を加えて、室温で1時間撹拌後、有機層を分取し、飽和食塩水(40ml)で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥、溶媒留去して得られた固体をヘキサンで洗浄して白色固体(11g,45mmol,収率85%)を得た。

【0039】(2)1、3、5-トリス(3-フルオランテニル)ベンゼン(A6)の合成

アルゴン雰囲気下、フルオランテンー 3 ーボロン酸(10 g, 41 mno1, 3.8eq)、1, 3, 5ートリプロモベンゼン(3.5g, 11 mno1)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(0.29g, 0.25 mno1, 2.3%Pd)をトルエン(150 ml)に懸濁し、炭酸ナトリウム水溶液(9g, 86 mno1, 7.8eg/43 ml)を加えて10時間還流し、一晩放置した。反応混合物をろ別し、水、メタノール、アセトンで洗浄して灰色固体(6.5g, 9.6 mmo1, 収率87%)を得、さらに昇華精製により黄色固体(4.3g, 6.4 mmo1)を得た。得られた固体は、400 MHz NMRスペクトル、プロトンNMRスペクトル及びFD-MSの測定により化合物(A6)であることが確認された。

【0040】合成例5(化合物(A9)) 以下に示す反応経路によって化合物(A9)を製造した。

【化12】

$$\begin{array}{c|c}
& Br \\
& Br \\
& Pd(PPh_3)_t \\
& Na_2CO_3
\end{array}$$
(A9)

【0041】(1)9,10-ビス(3-フルオランテニル)アントラセン(A9)の合成

アルゴン雰囲気下、フルオランテンー 3 ーボロン酸(10 g, 41 mno1, 2, 2eq)、9、10 ージブロモアントラセン(6.

3g. 19mmo1) 、テトラキス (トリフェニルホスフィン) バラジウム(0) (0.44g, 0.38mmo1, 2%Pd) をトルエン(150m 1) に懸濁し、炭酸ナトリウム水溶液(8.6g, 82mmo1, 4.4e q/40m1)を加えて10時間還流し、一晩放置した。反応混合物をろ別し、水、メタノール、アセトンで洗浄して灰色固体(10g, 17mmo1, 収率91%) を得、さらに昇華精製により黄色固体(8.4g, 14mmo1) を得た。得られた固体は、4

【0043】(1) N、N' -ビス(3-(7,10-ジフェニル) フルオランテニル) アニリン(A15) の合成

アルゴン雰囲気下、3-ブロモ-7,10-ジフェニルフルオランテン(5g.12mmol)、酢酸パラジウム(2)(0.06 g.0.3mmol)、トリーセーブチルホスフィン(0.23g,1.1mmol)、セーブトキシナトリウム(1.6g,16mmol)、アニリン(0.5g.6mmol)を無水トルエン(50ml)に加え、30分室温で撹拌後、7時間還流した。析出した結晶をろ別し、トルエン、水で洗浄後、減圧乾燥して黄色固体を得た。さ

00MHzNMRスペクトル、プロトンNMRスペクトル及びFD-MSの測定により化合物(A9)であることが確認された。

【0042】合成例6(化合物(A 1 5)) 以下に示す反応経路によって化合物(A 1 5)を製造した。

【化13】

らにカラムクロマトグラフィーで精製して、淡黄色固体 (4.5g,5.7mmol,収率96%)を得た。得られた固体は、40 0 M H z N M R スペクトル、プロトン N M R スペクトル 及び F D - M S の測定により化合物 (A 1 5) であることが確認された。

【0044】合成例7(化合物(A16)) 以下に示す反応経路によって化合物(A16)を製造した。

【化14】

【0045】(1)3,6-ビス(3-(7,10-ジ フェニル)フルオランテニル)-9-フェニルカンバゾ ール(A16)の合成

アルゴン雰囲気下、7.10ージフェニルフルオランテンー3ーボロン酸(9g,22mmo1,2.4eq)、3,6ージブロモー9ーカンバゾール(3.7g,9.2mmo1)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(0.21g,0.18mmo1,2%Pd)をトルエン(100ml)に懸濁し、炭酸ナトリウム水溶液(6.9g,65mmo1,7.0eq/33ml)を加えて14時間還流し、一晩放置した。反応混合物をろ別し、水、メタノー

ル、アセトンで洗浄し、カラムクロマトグラフィーで精製して、淡黄色固体(8.1g, 8.5 mmol, 収率92%)を得た。得られた固体は、400 MHzNMRスペクトル、プロトンNMRスペクトル及びFD-MSの測定により化合物(A16)であることが確認された。

【0046】合成例8(化合物(A18)) 以下に示す反応経路によって化合物(A18)を製造した。

【化15】

Pd(PPh₃)₄ Na₂CO₃ (A18)

【0047】(1) フルオランテン-8-ボロン酸の合成

アルゴン雰囲気下、8-ブロモフルオランテン(15g.53m mol)を無水エーテル(120ml) に溶かし、ドライアイス/メタノール浴で-35℃に冷却した。これにn-ブチルリ

チウム/ヘキサン溶液(1.50mol/1.38ml,58mmol) を滴下し、-20℃で1時間撹拌した。反応混合物を-70℃に冷却し、トリイソプロボキシシラン(28ml,0.12mol,2.3eq)の無水エーテル溶液(25ml)を加えて、-65℃で1時間、室温で2時間撹拌し、一晩放置した。反応混合物に10%

塩酸水溶液(120ml)を加えて室温で1時間撹拌後、有機層を分取し、飽和食塩水(40ml)で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥、溶媒留去して得られた固体をヘキサンで洗浄して白色固体(12g,49mmol,収率92%)を得た。

【0048】(2)1,4-ビス(8-フルオランテニル)ベンゼン(A18)の合成

アルゴン雰囲気下、フルオランテンー8ーボロン酸(9g、37mmo1,2.3eq)、1、4ージブロモベンゼン(3.8g,16mmo1)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(0.37g,0.32mmo1,2%Pd)をトルエン(200m1)に懸濁し、炭酸ナトリウム水溶液(10g,94mmo1,5.8eq/48m1)を

加えて10時間還流し、一晩放置した。反応混合物をろ別し、水、メタノール、アセトンで洗浄して灰色固体(7.4 g. 15mmol)、収率94%)を得、さらに昇華特製により淡黄色固体(6.0g, 12mmol) を得た。得られた固体は、400M HzNMRスペクトル、プロトンNMRスペクトル及び FD-MSの測定により化合物(A18)であることが確認された。

【0049】合成例9(化合物(A20)) 以下に示す反応経路によって化合物(A20)を製造した。

【化16】

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\ &$$

【0050】(1) 3-N, N'-ジフェニルアミノフルオランテン-<math>8-ボロン酸の合成

アルゴン雰囲気下、3-N、N'ージフェニルアミノフルオランテン(12g, 27mmol) を無水エーテル(100ml) に溶かし、ドライアイス/メタノール浴で-35℃に冷却した。これにnーブチルリチウム/ヘキサン溶液(1.50mol/1,19ml,29mmol) を滴下し、-20℃で1時間攪拌した。反応混合物を-70℃に冷却し、トリイソプロボキシシラン(14ml,60mmol,2.2eq) の無水エーテル溶液(20ml)を加えて、-65℃で1時間、室温で3時間攪拌し、一晩放置した。反応混合物に10%塩酸水溶液(100ml)を加えて室温で1時間撹拌後、有機層を分取し、飽和食塩水(36ml)で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥、溶媒留去して得られた固体をヘキサンで洗浄して白色固体(9.2g,23mmol,収率85%)を得た。

【0051】(2)1,4-ビス(8-(3-N,N'-ジフェニルアミノ)フルオランテニル)ベンゼン(A20)の合成

アルゴン雰囲気下、3-N, N'-ジフェニルアミノフルオランテン-8-ボロン酸(9<math>g, 22mmo1, 2.2eq)、1, 4-ジブロモベンゼン(2.4<math>g, 10mmo1)、Fトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(0.23g, 0.20mmo1, 2%Pd)をトルエン(150m1) に懸濁し、炭酸ナトリウム水溶液(6.4g, 60mmo1, 6.0eq/31m1)を加えて12時間還流し、一晩放置した。反応混合物をろ別し、水、メタノール、アセトンで洗浄して灰色固体(6.9g, 8.5mmo1, 収率85%)を得、さらに昇華精製により淡黄色固体(5.2g, 6.4mmo1)を得た。得られた固体は、400MHzNMRスペクトル、プロトンNMRスペクトル及びFD-MSの測定により化合物(<math>A20)であることが確認された。

【0052】実施例1

25mm×75mm×1.1mm 厚のITO透明電極付きガラス基板 (ジオマティック社製)をイソプロビルアルコール中で 超音波洗浄を5分間行なった後、UVオゾン洗浄を30分

間行なった。洗浄後の透明電極ライン付きガラス基板を 真空蒸着装置の基板ホルダーに装着し、まず透明電極ラ インが形成されている側の面上に、前記透明電極を覆う ようにして膜厚60nmのN, N'ービス(N, N'ージフ ェニルー4ーアミノフェニル)-N, N'ージフェニル -4, 4' ージアミノー1, 1'ービフェニル膜(以 下、TPD232膜)を成膜した。このTPD232膜 は、正孔注入層として機能する。次に、TPD232膜 上に膜厚20nmの4,4'ービス[N-(1-ナフチル) -N-フェニルアミノ] ビフェニル膜(以下、NPD 膜)を成膜した。このNPD膜は正孔輸送層として機能 する。さらに、NPD膜上に膜厚40nmの上記化合物(A 1)を蒸着し成膜した。この膜は、発光層として機能す る。この膜上に膜厚20mmのトリス(8-キノリノール) アルミニウム膜(以下、Alq膜)を成膜した。このA l q膜は、電子注入層として機能する。この後Li (L i源:サエスゲッター社製)とAlqを二元蒸着させ、 電子注入層(陰極)としてAla:Li膜を形成した。 このAla:Li膜上に金属Alを蒸着させ金属陰極を 形成し有機EL素子を作製した。この素子は直流電圧6V で発光輝度150cd/m²、最大発光輝度43000cd/m²、発光効 率3.0cd/A の青色発光が得られた。

【0053】実施例2~8

実施例1において、化合物(A1)の代わりに表1に示す化合物を使用したことを除き同様にして、有機EL素子を作製し、直流電圧6Vで、発光輝度、発光効率、ガラス転移温度を測定し、発光色を観察し、さらに耐熱性テストとして85℃の温度下に500時間保存した後に、初期輝度からの発光減少率を測定した。その結果を表1に示す。

【0054】比較例1

実施例1において、化合物(A1)の代わりに、7、1 0ージフェニルフルオランテン(DPF)を使用したことを除き同様にして、有機EL素子を作製し、直流電圧 5Vで、発光輝度、発光効率を測定し、発光色を観察し、 さらに耐熱性テストとして85℃の温度下に500 時間保存 した後に、初期輝度からの発光減少率を測定した。その

結果を表1に示す。 【0055】 【表1】

表

1

	化合物 の種類	電圧 (V)	発光輝度 (cd/m²)	発光効率 (cd/A)	発光色	発光減少 率(%)	ガラス転移 温度(%)
実施例 2	(A2)	6	130	4.5	青緑	2	> 1 0 0
実施例3	(A3)	6	1 3 1	3. 7	緑	5	> 1 0 0
実施例 4	(A6)	6	155	4.7	青	1	> 1 0 0
実施例 5	(A9)	6	3 1 0	5.8	青	5	> 1 0 0
実施例 6	(A15)	6	3 2 0	4. 1	青	- 3	> 1 0 0
実施例7	(A16)	6	260	6.0	育	5	> 1 0 0
実施例 8	(A18)	6	2 1 3	4.8	青	2.	> 1 0 0
比較例!	DPF	5	150	2. 5	青緑	短絡した	< 8 0

【0056】表1に示したように、本発明の新規炭化水素化合物を利用した有機EL素子は、発光効率が高く、耐熱性に優れている。これは、本発明の新規炭化水素化合物のガラス転移温度が100℃超と高く、青色~緑色領域にわたる蛍光性を保持するためである。

【0057】実施例9

25mm×75mm×1.1mm 厚のITO透明電極付きガラス基板 (ジオマティック社製)をイソプロビルアルコール中で 超音波洗浄を5分間行なった後、UVオゾン洗浄を30分 間行なった。洗浄後の透明電極ライン付きガラス基板を 真空蒸着装置の基板ホルダーに装着し、まず透明電極ラ インが形成されている側の面上に、前記透明電極を覆う ようにして膜厚60mmのTPD232膜を成膜した。この TPD232膜は、正孔注入層として機能する。次に、 TPD232膜上に膜厚20mmに上記化合物(A15)か らなる膜を成膜した。この(A15)膜は正孔輸送層と して機能する。さらに、(A15)膜上に膜厚40nmのA 1 9及びルブレンを重量比30:1で蒸着し成膜した。こ の膜は、発光層として機能する。この膜上に膜厚20mmの A 1 q 膜を成膜した。このA 1 q 膜は、電子注入層とし て機能する。この後Li(Li源:サエスゲッター社 製)とAlgを二元蒸着させ、電子注入層(陰極)とし てAlq:Li膜を形成した。このAlq:Li膜上に 金属AIを蒸着させ金属陰極を形成し有機EL素子を作 製した。この素子は直流電圧6Vで発光輝度150cd/m²、最 大発光輝度73000cd/m2、発光効率10.0cd/Aと極めて高い 発光効率の黄色発光が得られた。また、初期輝度を1000 cd/m² として定電流駆動して寿命試験を行ったところ半 滅寿命6200時間と極めて長かった。以上のことから、本 発明の新規炭化水素化合物は、正孔輸送性の化合物とし て極めて優れている。

【0058】実施例10

25mm×75mm×1.1mm 厚のIT〇透明電極付きガラス基板 (ジオマティック社製)をイソプロピルアルコール中で 超音波洗浄を5分間行なった後、UVオゾン洗浄を30分 間行なった。洗浄後の透明電極ライン付きガラス基板を 真空蒸着装置の基板ホルダーに装着し、まず透明電極ラ インが形成されている側の面上に、前記透明電極を覆う ようにして膜厚60mのTPD232膜を成膜した。この TPD232膜は、正孔注入層として機能する。次に、 TPD232膜上に膜厚20mmにNPD膜を成膜した。こ のNPD膜は正孔輸送層として機能する。さらに、NP D膜上に膜厚40nmのA 1 q及びルブレンを重量比30: 1で蒸着し成膜した。この膜は、発光層として機能す る。この膜上に膜厚20mmの上記化合物(A3)からなる 膜を成膜した。この(A3)膜は、電子注入層として機 能する。この後、無機化合物膜として、膜厚1nmのLi F膜を形成した。このLi F膜上に金属AIを蒸着させ 金属陰極を形成し有機EL素子を作製した。この素子は 直流電圧5.5Vで発光輝度250cd/m²、最大発光輝度93000c d/㎡、発光効率12.0cd/Aと極めて高い発光効率の黄色発 光が得られた。また、初期輝度を1000cd/m² として定電」 流駆動して寿命試験を行ったところ半減寿命5000時間と 極めて長かった。以上のことから、本発明の新規炭化水 素化合物は、電子輸送性の化合物として極めて優れてい る。

【0059】実施例11

実施例10において、LiF膜の無機化合物膜を形成する代わりに、上記化合物(A3)とCs(セシウム)をモル比1:1で混合した電子輸送性化合物と還元性化合物との混合型電子注入層を形成した有機EL素子を作製した。この素子は直流電圧4.5Vで発光輝度1020cd/m²とさらに低電圧駆動となり、最大発光輝度123000cd/m²、発光効率13.0cd/Aと極めて高い発光効率の黄色発光が得

られた。また、初期輝度を1000cd/m² として定電流駆動して寿命試験を行ったところ半減寿命5800時間と極めて長かった。

[0060]

【発明の効果】以上、詳細に説明したように、本発明の

新規炭化水素化合物を利用した有機エレクトロルミネッセンス素子は、耐熱性が高く、発光効率も高く、さらには長寿命である。このため、本発明の有機エレクトロルミネッセンス素子は、壁掛テレビの平面発光体やディスプレイのバックライト等の光源として有用である。

フロントページの続き				
(51) lnt. Cl. 7	識別記号	FI		テーマコード(参考)
CO9K 11/06	650	C09K	11/06	650
	655			655
H O 5 B 33/14		H05B	33/14	В
33/22			33/22	В
				D
				7

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

